(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-56821

(51) Int.Cl.4		識別記号	FI		
A 6 1 B	5/14	300	A 6 1 B	5/14	300Z
G 0 1 N	1/00	101	G 0 1 N	1/00	101G
	1/10			1/10	v
33/52				33/52	Z

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 10 頁)

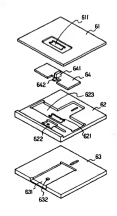
(21)出顧番号	特顧平9-231506	(71)出職人 000141897
		株式会社京都第一科学
(22) 出顧日	平成9年(1997)8月27日	京都府京都市南区東九条西明田町57番地
		(72)発明者 仲 道男
		京都府京都市南区東九条西明田町57番地
		株式会社京都第一科学内
		(72) 発明者 平山 浩二
		京都府京都市南区東九条西明田町57番地
		株式会社京都第一科学内
		(72)発明者 福口 善彦
		京都府京都市南区東九条西明田町57番地
		株式会社京都第一科学内
		(74)代理人 弁理士 池内 寛幸 (外2名)
		昌林 百广约。

(54) 【発明の名称】 引圧発生装置およびそれを用いた検体分析装置

(57) 【要約】

【課題】 検体分析用具のための引圧発生装置を提供する。

【解決手段】 この装置は、蓋板61、中板62、底板63 および操作板6404つ部品から構成されている。 お記録作板6407年の別記がり場成されている。 前記録作板6407年の別には中央部には、引圧発生室を圧縮するための突起部642が形成されており、またその上側のほぼ中央部には操作のための突起部641が形成されている。前記底板63は、そのほぼ中央部には操作板64をはり、この通路693か形成されており、この通路693か形成されている。前記中板62には、前記操作板64を放入させるための営部623が形成され、この凹部623の中央部分に、前記操作板640下で研究起部642を出させるための窓部621が形成されている。前記量低61には、前記操作板640円で起部641を突出させるための窓部611が形成されている。



【特許請求の節用】

【請求項1】 弾性を有する引任発生室と、これと連通 する吸引流路とこの吸引流路の途中に形成された分析部 と、前配吸引流路の先端に形成された吸引のとを備えた 検体分析用具の前配引任発生室に引圧を発生させるため の装置であり、前記引圧発生室を圧縮する手段と、この 圧縮を解除する手段とを個元之引圧発生業置。

【請求項2】 検体分析用見を差し込み、ここに保持するための通路を有し、この通路途中に前記検体分析用具 を差し込んだ際に引圧発生室を圧縮できる突起部を有 し、この突起部が移動可能であり、前記圧縮後に前記突 起部が移動することにより前記圧縮を解除できる請求項 1 記載の引圧等生装層。

【請求項3】 空気抜き孔が形成された引圧発生室に引圧を発生させるための装置であり、検体分析用具の差し 込みが2段階で行われ、検体分析用具の前記過路への1段階目の差し込みにより前記引圧発生室を圧縮できるような第1の突起部を有し、2段階目の検体分析用具の通路機までの差し込みにより前記引圧発生室の空気抜き孔を閉塞できるような第2の突起部を有し、かつこの2段階目の差し込みにより前記引圧発生室の圧縮が解除可能な請求項1記載の引圧発生基徴

【請求項4】 弾性を有する引圧発生管と、これと連適する吸引流路とこの吸引流路の強に形成された分析部 と、前配吸引流路の先順下成された成分点、前配引圧発生管の一端が閉口し他端が吸引流路と連通しており、前記引圧発生管がその関口に端を吸引の側に向けた状態で配置された検体分析用具の前記引圧発管に引圧を発生させる装置であり、前記検体分析用具を差し込みここに保持するための通路を有し、この通路途中に、前記検体分析用具を差し込む際に前記引圧発生管を扱くことができる突起部を有する引圧発生装置。

【請求項5】 請求項1~4のいずれか一項に記載の引 圧発生装置と、検体分析手段とを備える検体分析装置。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、引圧による強制吸引方式を採用した検体分析用具において、その引圧を発生させるための引圧発生装置に関するものである。

[0002]

【従来の技術】分析科学の分野においては、様々な検体 があり、特に、医療の分野では、血液、尿、髄液および 唾液等の体液が重要な分析対象となっている。そして、 これらの検体を大量にかつ一括して分析することが要請 されている。

【0003】このような要請にもとづき、予め試薬を含 浸させた試薬フィルムを板状小片に貼着した検体分析用 具が開発されて実用に供されている。この検体分析用具 は、前記試薬フィルムに血液等を供給し、試薬と反応さ せて発色物を生成させることにより試薬フィルムを呈色 させ、この星色程度をデンシトメーター等の光学的測定 装置により分析するのである。この検体分析用具を用い れば、試薬の調合操作や検体との反応操作を簡略化で き、分析機能令体をルーチンルできる。

【0004】このような検体分析用具において、前記試験フィルムに検体を供給する方法としては、毛細管現象を利用する方法、上部点着方法、ディッピング法等があげられるが、このなかでも、毛細管現象を利用する方法、で、現まれている。これは、光学の測定では、外部光を混断する必要がある。とのため、検体分析用具において、毛細管現をがある。このため、検体分析用具において、毛細管のである。このため、検体分析用具において、毛細管の表を利用した検体分析用具としては、例えば、特闘平4-188065号公報用具としては、例えば、特闘平4-188065号公報のあるいは特閒昭57-132900号公報に配載のものがあげられる

【0007】しかしながら、毛細管現象を利用した場合は、つぎのような問題点がある。

【0008】まず、毛細管現象が発現するためには、毛 細管導入路が、検体で常に満さされる必要があるため、 分析に必要な量以上の検体量が必要となる。また、検体 の導入に時間がかかり、この結果、迅速な測定を行うこ とができない、そして、血液等の体液は、毛細管現象に 影響を及ぼす枯性等の物性に個人差があり、分析部等へ の導入時間を同一とすることができないため、試薬反応 時間等の分析に要する時間を一定にすることが困難と り、分析結果に顕差が生じるおそれがある。また、毛細 管理象による吸引力は、微弱であるため、重力による影体 分析用具の傾きが限定され、また光学的測定装置の構造 も限定される。そして、毛細管現をよる吸引力が弱い ことから、検体供給点と分析が配との距離を大きくとることができないため、光学的測定装置において、検体導入 時の測定装置の汚染や分部光の影響を完全に排除できな いおそれもある。

【0009】他方、上部点着方法は、血液を検体とする場合、サンプリング箇所が指先に限定され、耳や腹部からのサンプリングが困難であるという問題がある。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】そこで、本発明の目的 は、少量の検体を迅速かつ正確(分析することを実現す るために引圧による強制吸引方式を採用した検体分析用 具において、その引圧を発生するための引圧発生装置を 提供することである。

[0011]

【課題を解決するための手段】前記目的を達成するため に、本発明の第1番目の吸引装置は、弾性を有する引圧 発生室と、これと連通する吸引流路とこの吸引流路の途 中に形成された分析部と、前紀吸引流路の先端に形成さ れた吸引口とを備えた検体分析用具の前記引圧発生室に 引圧を発生させるための装置であり、前記引圧発生室を 圧縮する手段と、この圧縮を解除する手段とを備える。 【0012】先に、本出願人は、引圧による強制吸引方 式を採用した検体分析用具に関する発明を別に出願して いる (特願平8-107310号、特願平8-2361 31号、特願平9-102204号公報)。 これを用い れば、少量の検体を迅速かつ正確に分析することができ る。そして、本出願人は、この強制吸引式の検体分析用 具の操作性を向上させて適用範囲をさらに広げるべく。 本発明の引圧発生装置を開発したのである。すなわち、 前記検体分析用具の一般的な使用方法では、まず、前記 検体分析用具を手動で操作し引圧を発生させて検体を吸 引した後、検査機械にセットする必要があり、これは傾 雑である場合が多い。そこで、本発明は、前記引圧発生 室を圧縮する手段と、この圧縮を解除する手段とを備え る装置を提供することにより、引圧発生の自動化を実現 する。すなわち、本発明の装置は、これに前記検体分析 用具をセットするだけで、引圧発生室の圧縮が自動的に 行われる。したがって、本発明の装置を検査機器等に装 着すれば、分析作業の省力化を図ることが可能となる。 【0013】つぎに、本発明の第2番目の装置は、前記 第1番目の装置において、検体分析用具を差し込みここ に保持するための通路を有し、この通路途中に前記検体 分析用具を差し込んだ際に引圧発生室を圧縮できる突起 部を有し、この突起部が移動可能であり、前記圧縮後に 前記突起部を移動することにより前記圧縮を解除できる 熊様である。

【0014】すなわち、この装置では、前配検体分析用 具を前配通路に差し込むことにより自動的に引圧発生室 が前配突起部により圧縮された状態となる。この状態 で、前配検体分析用具の吸引口を血液等の検体に接触さ せ、その後、前配突起を移動させて圧縮を解除すれば、 引圧発生室が元の形状に戻る際に引圧が発生し、この引 圧により検体が分析部まで移動する。その後、デンシト メトリー等の光学的手法により検体を分析する。

[0015] つぎに、本発明の第3番目の装置は、前記 第1番目の装置において、空気抜き孔が形成された引圧 発生室に引圧を発生させるための装置であり、検体分析 用具の差し込みが2段階で行われ、検体分析用具の高路の1段階目の差し込みにより前記引圧発生室圧 値できるような第1の突起部を有し、2段階目の検体分 析用具の通路典までの差し込みにより前記引圧発生室の 空気抜き孔を閉塞できるような第2の突起部を有し、か つこの2段階目の差し込みにより前記引圧発生室の上 が解除可能な趣様である。

【0016】この装置は、引圧発生室に空気抜き孔を有 する検体分析用具に適用するものである。この装置は、 例えば、つぎのように使用する。すなわち、まず、 絵体 分析用具の吸引口に検体を接触させ、毛細管現象により 吸引口付近の吸引流路に検体を保持する。この状態で、 前記検体分析用具を前記通路に、まず1段階目の差し込 みを行い前記第1の突起により前記引圧発生室を圧縮す る。この圧縮において、引圧発生室内の空気は空気抜き 孔から排出されるため、吸引口付近の吸引流路に保持さ れた検体が押し出されることはない。つぎに、2段階目 の差し込みにより検体分析用具を通路奥まで移動させる と、前記第2の突起部が前記空気抜き孔を閉塞し、また 前記第1の突起部による圧縮が解除される。この結果、 引圧発生室が元の形状に戻る際に引圧が発生し、これに より検体が分析部まで移動する。その後、前述同様、光 学的手法等により検体の分析を行う。

【0017】この装置によれば、検体分析用具を差し込むという操作のみで検体の移動を行うことができ、検体のサンプリングが容易となる。なお、前配1段階目の差し込みの後、検体分析用具の吸引口付近の吸引流路に検体を保持する操作を行ってもよい。

[0018] なお、この前記装置において、1段階目の 差し込みと2段階目の差し込みは、運続して行うことが でき、この場合は、1回の差し込み工程により検体が分 折部まで移動することになる。

【0019】つぎに、本発明の第4番目の装置は、弾性を有する引圧発生管と、これと連通する吸引流路と、この吸引流路の途中に形成された分析部と、前記吸引流路

の先端に形成された吸引口とを備え、前記引圧発生管の 一端が隣口し他端が前記吸引流路と連直しており、前記 引圧発生管がその隣口先端を吸引口側に向けた状態で配 置された検体分析用具の前記引圧発生管に引圧を発生さ せる装置であり、前記検体分析用具を差し込みここに保 持するための通路を有し、この通路途中に、前記検体分 析用具を差し込む際に前記引圧発生管を扱くことができ る実紀態を有する。

【0020】この第4番目の装置は、引圧を発生させる 手段として引圧発生管を備えた検体分析用具に適用する ものである。前記引圧発生管は、これを扱くことにより 引圧を発生するものである。この装置は、例えば、つぎ のように使用する。すなわち、まず、検体分析用具の例 引口を検体に接触させ、毛細管現象により検体を吸引口 付近の吸引流路に保持する。そして、この検体分析用具 を、前記通路に差し込むことにより、前記引圧発生管が 前配突起部により扱かれて引圧が発生し、これにより前 配検体が分析部まで移動する。その後、この検体を光学 的手段等により分析するのである。

【0021】つぎに、本発明の検体分析装置は、前記本 発明の引圧発生装置と、検体の分析手段を備える。この 検体分析装置において、前記引圧発生装置以外の構成部 分は従来公知のものが使用できる。前記検体分析手段と しては、例えば、光照射部および光検知部とからなる光 学的分析手段、電気信号付与手段と電気信号検出手段と からなる電気の分析手段等があげられる。これらの手段 も従来公知のものが使用できる。

[0022]

【発明の実施の形態】つぎに、図面に基づき、本発明を 説明する。

【0023】(実施形態1)まず、図1に、本発明の第 1番目および第2番目の引圧発生装置に適用できる検体 が析用具の例を示す。図1(A)は、検体分析用具の平 面図であり、図1(B)は、図1(A)の川1-川1方向 断面図である。図示のように、この検体分析用具は、複 数のフィルムを積層して形成されたものであり、その本 体形状は、略長方形板状となっている。

【0024】この像体分析用具では、前記略長方形板状本体の中心から一端側(図において右側)にずれた部分に引圧発生室1が突出した状態で形成されており、この引圧発生室1の下方から、吸引流路2が、略長方形板状本体の前記引圧発生室1と反対側の一端(他端)が形成され、また前記吸引流路2の先端は、液溜部9を介し、前記略長方形板状本体の他端に形成された吸引口4と連通している。前記分析部3の下方には、窓部10が形成されている。この窓部10は、少要に応じて形成されるものである。例えば、試案としてグルコースキャンダーゼ(GO)の用いた場合、この試薬は発皮の応に酸素を必要とするため、酸素供給用として窓部が形成される。しか

し、このような場合を除き、分析部3に光が入光できる ように、分析部3に対応するフォルム部分が透明であれ ば、窓部を形成する必要はない、また、前配分析部3の 下方には、前記窓部10を覆う状態で試薬を含浸させた 試験フィルム7が配置されている。そして、前配引圧発 生室1と前記分析部3との間の吸引流路2との途中にお いて、引圧発生室1側の部分に気体透過性液遮断性部8は、吸 引流成されている。この気体透過性液遮断性部8は、吸 引流2と途中に疎水性多孔質膜を配置することにより 形成されている。

【0025】また、前記液溜部9と分析部3との間の吸引流路2aの途中から空気抜き流路25が分岐しており、その先端26は本体外部に向かって開口された状態となっている。このように、開口とすることで空気抜き流路25によって毛細管現象が生じる。

【0026】また、空気抜き流路25の流路断面積の大きさは、液溜部9の流路断面積の大きさより小さく形成されており、これにより、空気抜き流路25の液抵抗が液溜部9の液抵抗より大きくなっている。具体的には、液溜部9の幅は、吸引流路25とで気抜き流路25の偏の約4倍であり、液溜部9の原々は、吸引流路2および空気抜き流路25の厚みの約2倍となっている。

【0027】このようなフィルム積層の検体分析用具は、例えば、図2に示すように、各種形状に成形されたフィルム11、12、13、14を、試験フィルム7と疎水性多孔質膜8を介して積層することにより作製できる。

【0028】フィルム14は、検体分析用具の裏面を形成するフィルムであり、影節10が形成されている。フィルム13は、液菌部9、空気後き漁路25、分析節3 および吸引流路2を形成するための切り込み部が形成すれている。フィルム12は、液溜部9の厚み(流路が開め、液溜部9の形成めための切り込み部と、空気抜き流路25の先端のにするための円形の切り欠き部および吸引流路25を引圧発生室1に導くための円形切り欠き部が設するされている。フィルム11は、引圧発生室1た率であって円形で切り欠きが表するための円形切り欠きが成するための時間に対して形成するための円形切り欠きが成するための時円柱状の凸部が突出して形成されており、また空気抜き流路25の先端を間口にするための円形切り欠き部が形成されている。

【0029】そして、フィルム14とフィルム13との間に試験フィルム7を分析部3の形成位置に配置し、フィルム13とフィルム13との間に疎水性多孔質膜8を吸引流路2bの途中の位置となる位置に配置し、この状態で、前配4つのフィルム14、13、12、11を下からこの順序で積層して一体化すると図1に示すような、検体分析用具を作製することができる。

【0030】前記疎水性多孔質膜としては、例えば、疎水性樹脂多孔質膜があげられ、具体例としては、ポリエチレン多孔質膜、ポリプロピレン多孔質膜、ポリテトラ

フルオロエチレン(PTFE)多孔質膜等があげられる。本発明に適当な降水性樹脂多孔質膜としては、セルガード(商品名、ヘキストセラニーズ社製)、ハイボア(商品名、絶化成社製)があげられる。なお、前記球化性樹脂多孔質膜の孔平均径は、通常、0.1~1μmであり、分ましくは0.3~0.7μmである。また、前配球水性樹脂多孔質膜の変は、通常、10~100μmである。このような疎水性樹脂多孔質膜は、例えば、前配球水性樹脂を用いてフィルムを形成し、このフィルムを一軸若しくは二軸延伸すること等により作製できる。

【0031】 前配試験フィルム7は、フィルムに試業を含浸させたものであるが、その試験は分析対象に応じ適宜選択される。この試験フィルムの構成も、分析対象物の種類により適宜決定されるものである。例えば、血液の血漿成分を分析対象とする場合は、血球を分離する違高層、試薬を含浸させた試薬層および基材が、この順序で積層された構成が一般的である。そして、濾過層が血液(液状検体)と接するように、試薬フィルム7を分析第3に配置する。なは、この試薬フィルムの各層の材質等は、従来公知のものを使用できる。

【0032】本発明の検体分析用具の作製の際の前記フィルムの一体化は、接着剤を用いて各フィルム相互を接着してもよいし、加圧若しくは加熱によるラミネートでもよい。

【0033】また、検体分析用具を構成するフィルムの 材質としては、例えば、ポリエチレン、ポレエチレンテ レフタレート(PET)、ポリスチレン、ポリ塩化ビニ ル等があげられ、このなかでも、加工性がよいという理 由から、PETが好ましい。

【0034】この図1に示す検体分析用具の大きさは、全体大きさが、通常、縦15~60mm、横5~20mm、厚み1~3mmである。また、引圧発生室1の大きさは、通常、直径3~15mm、高さ0.5~3mmであり、吸引流路2の大きさは、通常、全長10~40mm、流路幅0.5~2mm、流路のみら、1~0.5mm、吸引流路20の長さ5~30mm、吸引流路20の長さ5~30mm、変力流路20の長さ5~30mm、変力流路20の長さ5~30mmである。また、分析部3の大きさは、通常、直径2~10mm、高さ0.1~1mmである。液溜部9の大きさは、通常、長さ2~10mm、源路の2・21mmである。で気抜き流路25の大きさは、通常、全長2~10mm、流路幅0.5~2mm、流路厚み0.1~0.5mm、間口直径0.5~mm、流路厚み0.1~0.5mm、間口直径0.5mmである。吸引口4の大きさは、通常、幅2~10mm、原み0.2~11mmである。

【0035】つぎに、この検体分析用具の引圧発生室1 に引圧を発生させる本発明の第2番目の引圧発生装置の 例を、図3および図4に示す。

【0036】図3は、前記装置の分解斜視図である。図示のように、この装置は、蓋板61、中板62、底板6

3 および操作板64の4つの部品から構成されている。 前記操作板64の下側のほぼ中央部には、引圧発生室を 圧縮するための突起部642が形成されており、また前 記操作板64の上側のほぼ中央部には操作のための突起 部(つまみ) 641が形成されている。前記底板63 は、そのほぼ中央部に検体分析用具を導入するための通 路631が形成されており、この通路631の所定部分 に光照射のための孔632が穿孔されている。前記孔6 32の形成位置は、検体分析用具を通路に差し込んだ際 に、分析部3の位置と対応する。前記中板62には、前 記操作板64を篏入させるための凹部623が形成さ れ、この凹部623の中央部分に、前記操作板64の下 側突起部642を突出させるための窓部621が形成さ れている。また、前記中板62中には、光センサー等の 検出機を配置するために開口部622が形成されてい る。前記蓋板61には、前記操作板64の上側突起部6 41を突出させるための窓部611が形成されている。 【0037】この装置の大きさは、用いる検体分析用具 の大きさ等により適宜決定されるが、例えば、前述の給 体分析用具に適用する場合は、以下の通りである。ま ず、底板63の大きさは、通常、厚さ2~10mm、通 路幅5~20mm、通路深さ1~5mm、通路長さ20 ~60mmであり、前記孔632の大きさは、直径2~ 10mmである。前記操作板64の大きさは 通常 長 さ15~50mm、幅5~20mm、厚さ1~10m m、上側突起部641高さ2~5mm、下側突起部64 2高さ1~5mmである。前記中板62の大きさは、通 常、長さ20~60mm、幅20~60mm、厚さ1~ 5 mmであり、操作板 6 4 を設置するための凹部の大き さは、長さ20~70mm、幅5~20mmであり、前 記凹部に形成された窓部621の大きさは、長さ10~ 30mm、幅3~10mmである。前記蓋板61の大き さは、通常、長さ20~60mm、幅20~60mm. 厚さ1~5mmであり、前記操作板64の上側空紀部6 41を突出させるための窓部611の大きさは、長さ1 0~30mm、幅3~10mmである。

【0038】この装置の形成材料は、特に制限されず、例えば、操作板64は、アルミニウム、鉄、真ちゅう等の金属から形成され、その他の部品の形成材料は、アクリロニトリルースチレンーブタジエン共電合体(ABS制置)、ポリアセタール制脂、アクリル制脂、塩化ビニル制脂等が使用される。

【0039】図4に、この装置を組み立てて検体分析用 具(図1参照)を差し込んが状態を示す。図4(A)は 平面図であり、図4(B)は図4(A)の1-1方向断 面図である。図4において、図1および図3と同一部分 には同一符号を付している。なお、643は、操作板6 4の下側突起部642を常に遺路中央部に配置させるた めの針金状のパネである。図4(B)の断面図に示すよ うに、この装置では、検体分析用具を連絡631に差し 込めば突起館642により引圧発生室1が圧縮される。 そして、図4(A)に示すように、操作板64は、通路 631に対し垂直方向(同図にはいて矢印で示す上下方 向)にスライドさせることができ、これにより下側突起 館642が移動可能となっている。

【0040】つぎに、図4および図5に基づき、この実施形態1の装置および検体分析用具(図1参照)を用いた検体のサンプリングおよび分析を説明する。なお、図ったは、図1と同一部分には同一符号を付している。

【 00 4 1 1 図4 (目) に示すように、この装置の通路 6 3 1 に検体分析用具を差し込みセットすると、下側突 起6 4 2 により引圧発生室 1 が圧縮される。この状態 で、前記検体分析用具の吸引口 4 を検体 1 5 に接触させ る。すると、図5 (A) に示すように、空気抜き流路 2 5 により発生した毛細管現象により吸引ロ 4 から検体 1 5 が吸引され液漏部 5 (医特される。そして、図4

(A) に示すように、前記操作板64を矢印で示す方向 のどちらか一方の方向にスライドさせれば、下側突起部 6.4.2 が移動し、前記引圧発生室1の圧縮が解除され る。この結果、引圧発生室1の形状復元に伴い発生する 引圧により、図5 (B) に示すように、前記液溜部9に 保持された検体15が、吸入流路2aを通じて分析部3 に導入される。この分析部3への導入は、毛細管現象に よる吸引に比べて極めて短時間であり、しかも検体の粘 性等の物性の影響をほとんど受けない。また、この吸引 において、液溜部9と空気抜き流路25の液抵抗を前述 のように調整しているため、図示のように空気抜き流路 25に検体15の一部が残留し、空気の混入が防止され る。そして、過剰の引圧が発生しても、気体透過性液源 断性部8が形成されていることから、検体15が引圧発 生室1に流出することがなく、確実に分析部3に導入す ることができる。そして、前記分析部3において、検体 15と試薬フィルム7の試薬とが反応して発色物が生成 し、試薬フィルム7が呈色する。そして、検体分析用具 裏面の窓部10から光を照射し、上記デンシトメトリー の場合は反射光を検知部で検知し、呈色程度を測定す る。なお、この測定において、分析部3全体が透明であ り、試薬フィルム7も透明である場合は、透過光によっ ても分析できる。また、検体分析用具を装置から抜け ば、針金状のパネ643により操作板64が自動的に元 の位置に移動する。

【0042】(実施形態2) つぎに、図6の断面図に、 引圧発生室に空気抜き孔が形成された検体分析用具の例 を示す。

[0043]図6に示すように、この検体分析用具は、 空気抜き孔1aが形成されている以外は、図1に示す前 記実施形態1の検体分析用具と同様の構成であり、同一 部分には同一符号を付している。前記空気抜き孔1aの 大きさは、通常、直径0.1~5mmの範囲である。 [0044]つぎに、図7の新面図に、この検体分析用 具に適用される本発明の第3番目の装置の構成例および 使用例を示す。

【0045】図示のように、この装置は、通路66を有 し、この途中に二つの突起部67a、67bを有してい る。この装置の大きさは、用いる検体分析用具により異 なる。例えば、図6に記載の検体分析用具に適用する場 合、通路66の大きさは、通常、長さ20~60mm、 高さ2~10mm、幅5~20mm、突起部67aの高 さ0. 5~9mm、突起部bの高さ0. 5~9mmであ る。また、この装置の形成材料は、前述と同様である。 【0046】この装置は、例えば、つぎのようにして使 用する。すなわち、まず、検体分析用具の吸引口4に検 体を接触させ、液溜部9に検体15を保持する。そし て、検体分析用具を通路66に差し込むと、図7(B) に示すように、まず突起部67aによって引圧発生室が 圧縮される。このとき、引圧発生室1中の空気は、空気 抜き孔1 a から逃げるため、引圧発生室1 の空気に押さ れて検体が吸引口4から排出されることはない。 さら に、検体分析用具を通路66の奥まで差し込めば、突起 部67aによる圧縮が解除され(図7(C)). かつ空 気抜き孔1aが突起部67bによって塞がれる。この 時、圧縮が解除された引圧発生室が、元の形状に復元す る際に引圧が発生し、これによって、検体15が吸引流 路2内を移動し、分析部3に導入される(図7

(D))。その後の操作は、前述と同様である。なお、この装置において、検体分析用具の遺路への差し込みは、2段階に分けておこなってもよく、著しくは一気に 通路奥まで差し込んでもよい。2段階に分けて検体分析用具を差し込む場合は、まず引圧野生室が圧縮される状態となるまで差し込み、この状態で、吸引口を検体に接触させて毛細管現象により検体を液溜部まで吸引して保持し、更に通路奥まで差し込む2段階目の差し込みを行うことにより引圧を発生させて検体を分析部まで移動させることもできる。

【0047】(実施形態3)つぎに、本発明の第4番目 の装置の実施形態について説明する。まず、図8の断面 図に、この装置に適用される検体分析用具の例を示す。 【0048】図8に示すように、この検体分析用且は、 引圧発生室に代えて引圧発生管21を備える他は、図1 に示す検体分析用具と同様であり、同一部分には同一符 号を付している。前記引圧発生管21は、例えば、検体 分析用具本体の上に、樹脂シートを長手方向断面形状が 略逆U字状になるように湾曲させて設置することにより 形成できる。この場合、引圧発生管の一端は、気体透過 性液遮断性部8を介して吸引流路2と連通し、他端は開 口(開口部21a)している。この引圧発生管の大きさ は、通常、前記シートの厚みが0.01~2mmの範 囲、管内部の高さが0.5~5mmの範囲、管内部幅が 1~10mmの範囲、管の長さが5~30mmの範囲で ある。この引圧発生管21は、吸引流路2や分析部3等

と重ならないように形成することが望ましい。引圧発生管21で引圧を発生させるためには、それを加圧して扱く必要があるが、この加圧によって吸引流路等が変形するおそれがあるからである。 前記樹脂シートの形成材としては、例えば、軟質塩化ビニル樹脂、軟質シリコーン樹脂、天然ゴム等があげられる。また、この引圧発生管の長手方向断面形状は、前記逆リ字状に限定されず、例えば、矩形状等であってもよい。

【0049】つぎに、図9の断面図に、この検体分析用 具に適用される本発明の第4番目の装置の構成例および 使用例を示す。

【0050】図示のように、この装置は、通路68bを 有し、この通路68bの出口付近に突起部68aを有し ている。この装置の大きさは、用いる検体分析用具によ り異なる。例えば、図8に配載の検体分析用具に適用 る場合、通路68bの大きさは、通常、長さ20~60 mm、高さ2~10mm、幅5~20mm、突起部68 aの高さ0.5~9mmである。また、この装置の形成 材料は、前述と同様である。

【0051】この装置は、例えば、つぎのようにして使用する。まず、検体分析用具の吸引口4に検体を接触させ、液溜部9に検体15を保持する。そして、図9

(B) に示すように、この検体分析用具を通路68 bに 差し込むと引圧発生管21の吸引流路2との連通部分が 加圧される。そして、図9(B)、(C), (D)に順 次示すように、この検体分析用具を更に通路規に差し込む に従い前記突起部68 aにより引圧発生管21が扱かれて引圧が発生し、これによって、検体15が吸引流路 2 内を移動し、分析部3に導入される。この後の分析操作は、前記率無形規と回縁である。

[0052]

【発明の効果】以上のように、本発明の引圧発生装置は、引圧による強制吸引方式を採用した検体分析用具において、その引圧を自動的に発生させることができる。このため、本発明の適用により、前記検体分析用具の操作性を向上させ、かつ適用範囲を広げるものである。し

たがって、本発明の引圧発生装置の適用により、例えば、医療分野において、煩雑な分析業務の簡略化に貢献できる。また、本発明の引圧発生装置の構造は、極めて簡単であるため容易に実施でき、この装置の検査機器等への適用も簡単にできる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 Aは検体分析用具の一例を示す平面図であり、 Bはその斯面図である。

【図2】前記検体分析用具の分解斜視図である。

【図3】本発明の引圧発生装置の一実施例の分解斜視図である。

【図4】Aは前記引圧発生装置の平面図であり、Bはその断面図である。

【図5】Aは前記検体分析用具の液溜部に検体を保持した状態を示す平面図であり、Bは分析部まで検体を移動させた状態を示す平面図である。

【図6】検体分析用具のその他の例を示す断面図である。

【図7】A~Dは、本発明の引圧発生装置のその他の実施例の構成と使用例を示す断面図である。

【図8】検体分析用具のさらにその他の例を示す断面図 である。

【図9】A~Dは、本発明の引圧発生装置のさらにその 他の実施例の構成と使用例を示す断面図である。

【図10】従来の検体分析用具の構成を示す斜視図である。

【符号の説明】

61 蓋板 62 中板

63 底板

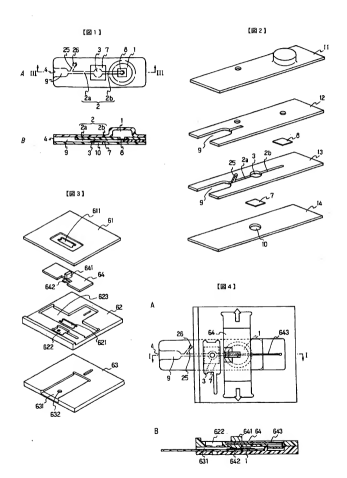
64 操作板

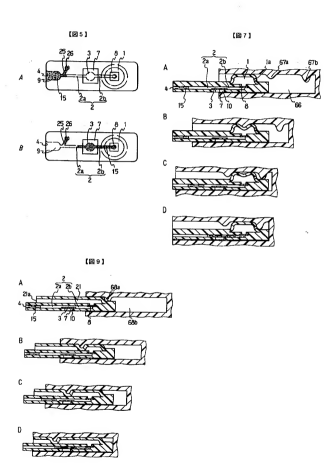
611、621、開口部

623 凹部

631 通路

641 上側突起部642 下側突起部





フロントページの続き

(72) 発明者 小池 益史 京都府京都市南区東九条西明田町57番地 株式会社京都第一科学内 (72) 発明者 奥田 久 京都府京都市南区東九条西明田町57番地 株式会社京都第一科学内